### PCT/RU2004/000374

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ, ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ



#### ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ ПРОМЫШЛЕННОЙ СОБСТВЕННОСТИ

Бережковская наб., 30, корп. 1, Москва, Г-59, ГСП-5, 123995 Телефон 240 60 15. Телекс 114818 ПДЧ. Факс 243 33 37

Наш № 20/12-730

"29" ноября 2004 г.

#### СПРАВКА

Федеральный институт промышленной собственности (далее – Институт) настоящим удостоверяет, что приложенные материалы являются точным воспроизведением первоначального описания, формулы, реферата и чертежей (если имеются) заявки № 2003129126 на выдачу патента на изобретение, поданной в Институт в октябре месяце 1 дня 2003 года (01.10.2003).

Название изобретения:

Средство для потенцирования лечебных эффектов-

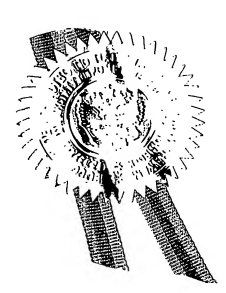
усиления действия лекарственного вещества

Заявитель:

ЭПШТЕЙН Олег Ильич

Действительные авторы:

ЭПШТЕЙН Олег Ильич



Заведующий отделом 20

А.Л.Журавлев



## СРЕДСТВО ДЛЯ ПОТЕНЦИРОВАНИЯ ЛЕЧЕБНЫХ ЭФФЕКТОВ – УСИЛЕНИЯ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА.

Изобретение относится к области медицины, в частности к фармакологии и фармакотерации и может быть использовано для повышения терапевтической активности лекарственных препаратов.

Из уровня техники известны средства для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия лекарственных веществ (см. В.И. Петров, М.Д. Гаевый, П.А. Галенко-Ярошевский, Основа клинической фармакологии и фармакотерапии, М., «Альянс-В» 2002, с. 42-44). Однако сложность подбора компонентов и возможность проявления побочных эффектов ограничивают функциональные возможности данного решения.

Известно также как гомеопатические лекарственные средства приготовленные из исходного растительного сырья (RU 2122858 C1, A 61K 35/78, 1998; RU 2133123 C1, A 61K 35/78, 1999; RU 2177795 C1, A 61K 35/78, 2002), так и лекарственное средство в виде активированной формы сверхмалой дозы вещества, полученной путем последовательного многократного разведения и встряхивания по гомеопатическому методу (RU 2182492 C1, A 61K 39/00, 2002; RU 2191601 C1, A 61K 39/395, 2002; RU 2192882 C1, A 61K 38/22, 2002; RU 2201255 C1, A 61K 39/395, 27.03.2003; RU 2209083 C1, A 61K 39/395, 27.07.2003). Данные средства в основном предназначены для индивидуализации лечения

различных заболеваний, основанной на использовании клиникофеноменологического принципа подобия.

Изобретения направлено на создание эффективного (универсального) средства для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия различных лекарственных веществ или препаратов.

Решение поставленной задачи обеспечивается применением активированной формы лекарственного вещества в малой или сверхмалой дозе, полученного путем многократного последовательного разведения и внешнего воздействия по гомеопатической технологии в качестве средства для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия того же лекарственного вещества в терапевтической дозе.

Применение активированной дозы сверхмалого вещества по новому заявленному назначению оказалось возможным благодаря обнаруженному автором ее ранее не известного свойства — обеспечивать при введении в лекарственное вещество, из которого она получена, несуммарное усиление лечебного эффекта последнего, которое не вытекает с очевидностью из известных решений. При этом сама по себе активированная форма сверхмалой дозы лекарственного вещества может не вызывать значимого лечебного эффекта.

Средство для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия лекарственного вещества получают путем последовательно многократного разведения исходного лекарственного вещества и одновременно подвергая разведения стандартизованному встряхиванию по правилам гомеопатической технологии, до получения малых или сверхмалых доз (не содержащих молекул исходного вещества) (см. Гомеопатические лекарственные средства. Руководство по описанию и изготовлению, В. Швабе, Москва, 1967, с.12-38). При этом производят равномерное уменьшение концентрации путем последовательного

разведения 1 объемной части исходной субстанции (исходного вещества) в 9 объемных частях (для десятичных разведений D) или в 99 объемных частях (для нейтрального растворителя разведений C) вертикальным встряхиванием каждого полученного разведения и использованием преимущественно отдельных емкостей для каждого последующего разведения до получения требуемой дозы (потенции). Внешнюю обработку в процессе осуществлять ультразвуком, онжом: концентрации . также уменьшения электромагнитным или иным физическим воздействием.

Полученную активированную форму сверхмалой дозы лекарственного вещества вводят в терапевтическую дозу того же лекарственного вещества преимущественно в объемном соотношении  $1:1 \div 1:100$ .

#### Пример 1.

У крыс на модели конфликтной ситуации по Vogel J., 1971, изучена анксиолитическая активность феназепама в трех вариантах: 1) в терапевтической дозь, 2) в активированной форме, 3) сочетанное введение терапевтической дозы феназепама и его же активированной формы. Терапевтическую дозу феназепама (1 мг/кг) вводили внутрибрющинно; активированную форму, содержащую смесь гомеопатических разведений C12+C30+C200, вводили в объеме 2,5 мл/кг массы тела животного также внутрибрющинно, при сочетанном применении обе формы вводили одновременно в двух разных шприцах. Эффект оценивали через 20 мин после введения препаратов по числу наказуемых взятий воды. Результаты представлены в таблице. Побочные эффекты при совместном введении двух форм феназепама практически не были выражены.

Таблица. Влияние феназепама в терапевтической дозе, в активированной форме в сверхмалой дозах и их комбинаций на число наказуемых взятий воды в конфликтной ситуации у крыс.

Группы животных	Доза	Число наказуемых взятий воды		
Контроль		177,75 ± 43,02		
Феназепам	1 мг/кг	415,67 ± 113,96 *		
Активированная форма	2,5 мл/кг	260,67 ± 38,21		
в сверхмалой дозе	массы тела	·		
Сочетание двух форм	2,5 мл/кг+	1279,33 ± 82,28 **		
	1 мг/кг	,		

<sup>\* -</sup> отличие от контроля достоверно, \*\* - отличие от группы  $\Phi$  достоверно, p<0.05.

Полученные данные указывают на наличие у феназепама (1 мг/кг) анксиолитической активности. По анксиолитическому действию активированная форма феназепама в сверхмалой дозе отличается от контроля, но это отличие статистически недостоверно. Совместное введение феназепама и его активированной формы в сверхмалой дозе обеспечивает анксиолитический эффект, в 3 раза превыплающий эффект феназепама и в 1,9 раза — сумму эффектов обеих форм при раздельном введении. Таким образом, введение активированной формы феназепама в сверхмалой дозе совместно с феназепамом обеспечивает потенцирование специфической фармакологической активности феназепама в терапевтической дозе.

#### Пример 2.

Бензодиазепины являются эталонными препаратами в лечении тревожных расстройств, однако их применение нередко сопровождается побочными эффектами, вынуждающими снижать дозы до минимальных эффективных. Исследование влияния активированной формы диазепама в сверхмалой дозе на анксиолитическую активность диазепама в терапевтических дозах проводили у 20 пациентов с генерализованным тревожным синдромом, характеризующимся

уровнем тревоги по шкале тревоги Гамильтона не менее 20 баллов. В течение 14 дней пациенты получали таблетки, содержащие активированную форму диазепама в сверхмалой дозе (гомеопатическое разведение С200, эквивалентная концентрация 10<sup>400</sup> массовых долей) — по 1 таблетке 4 раза в сутки. Затем, с 15 по 30 день пациентам назначали диазепам перорально по 2 мг 4 раза в сутки (суточная доза — 8 мг), затем в течение 7 дней — активированную форму в сверхмалой дозе 4 табл/сут, затем в течение 14 дней — комбинацию активированной формы (4 таблетки/сут) и диазепама (8 мг/сут) с одновременным приемом таблеток обеих форм препарата. Уровень тревоги по шкале Гамильтона оценивали исходно и после каждого этапа лечения. Результаты представлены в таблице.

Таблица. Влияние активированной формы диазепама в сверхмалой дозе, терапевтической дозе (8 мг/сут) и комбинированном приеме обеих форм на уровень тревоги при генерализованном тревожном расстройстве.

Срок тестирования	Общий уровень тревоги по	
	шкале Гамильтона, баллов	
	(снижение относительно	
	исходного показателя, %)	
Исходно	27,7 ± 2,6	
После активированной формы диазепама в	23,5 ± 3,1 (15%)	
сверхмалой дозе – 2 нед		
После диазепама 8 мг/сут	16,2 ± 2,5 * (26%)	
После активированной формы диазепама в	. 20,5 ± 3,4	
сверхмалой дозе – 1 нед		
После сочетания обеих форм	10,3 ± 1,8 * (63%)	
	m<0.05	

<sup>\* -</sup> отличие от предыдущего этапа достоверно, p<0.05.

Как показывает динамика уровня тревоги, активированная форма диазепама в сверхмалой дозе не оказывает статистически достоверного анксиолитического действия (п.2, 4 таблицы). Диазепам при назначении в субоптимальной терапевтической дозе не позволяет добиться выраженного снижения уровня тревоги (п.3 таблицы). При сочетанном введении обеих форм достигается лечебный эффект (п.5), не уступающий эффекту большей дозы диазепама (15 мг/сут — по литературным данным), но не сопровождающийся выраженным побочным действием. Назначение активированной формы диазепама в сверхмалой дозе совместно с диазепамом обеспечивает потенцирование специфической фармакологической активности диазепама.

#### Пример 3.

На модели адъювантного артрита, вызываемого у крыс однократным субплантарным введением 100 мкл полного адъюванта Фрейнда, оценивали противовоспалительное действие глюкокортикоидного препарата преднизолона в следующих вариантах: а) в терапевтической дозе, б) в активированной (потенцированной) форме (сверхмалая доза), в) при сочетанном введении терапевтической дозы и активированной формы. После введения полного адъюванта Фрейнда животные (по 10 крыс в группе) получали преднизолон в терапевтической дозе, в активированной форме или в их сочетании (контроль – дистиллированная вода) – в течение 14 суток.

Преднизолон в дозе 2 мг/кг (водный раствор) вводили внутрижелудочно; активированную форму преднизолона в сверхмалой дозе — смесь гомеопатических разведений D24+D60 вводили в виде водного раствора в дозе 2,5 мл/кг массы тела животного внутрижелудочно; при сочетанном применении обе формы вводили одновременно, предварительно смешав в соотношении 10:1.

Один раз в 1-2 дня оценивали тяжесть воспалительного поражения каждой конечности (от 0 до 4) и общий индекс тяжести артрита (от 0 до 16). Принимали во внимание нарушение функции, эритему, отек и деформацию конечности. Противовоспалительную активность препаратов оценивали по снижению общего индекса тяжести артрита на 2-3 сутки и 14 сутки лечения. Результаты представлены в таблице.

Таблица. Противовоспалительная активность преднизолона в терапевтической дозе, в сверхмалой дозе и при их сочетании.

Группа	Индекс тяжести артрита	Индекс тяжести
	на 2-3 сут, баллов	артрита на 14
		сут, баллов
Контроль	$3,4 \pm 0,4$	9,2 ± 1,1
Преднизолон 2 мг/кг	2,1 ± 0,4 *	5,4 ± 1,7 *
Активированная форма	$2,9 \pm 0,3$	8,7 ± 1,5
преднизолона в сверхмалой дозе	·	·
Сочетанное введение	1,2 ± 0,3 *,#	3,3 ± 1,2 *, #

<sup>\* -</sup> отличие от контроля достоверно, # - отличие от группы преднизолона 2 мг/кг достоверно, р<0.05.

Полученные данные показывают, что противовоспалительная активность активированной формы преднизолона в сверхмалой дозе не достигает уровня статистической значимости, при этом активированная форма препарата значительно потенцируют противовоспалительное действие преднизолона в субоптимальной терапевтической дозе как на раннем этапе воспалительной реакции, так и в период «второй волны» иммуного воспаления.

Пример 4.

активированной формы влияния исследование клиническое противовоспалительного средства гидрокортизона в сверхмалой терапевтическую активность гидрокортизона в отношении проявлений артрита были включены 20 пациентов с достоверным ревматоидным (олигоартритная форма), нуждающихся в около- или внутрисуставных инъекциях препарата. Все пациенты до включения в исследование нуждались в инъекциях 20-25 мг гидрокортизона 2-3 раза в неделю (по требованию). В течение 8 недель во время инъекции пациенты получали перорально активированную форму гидрокортизона в сверхмалой дозе по 1 таблетке для рассасывания во рту (активированная форма - смесь гомеопатических разведений С12+С30+С200, эквивалентная концентрация 10<sup>-24</sup> массовых долей). Влияние активированной формы оценивали по продолжительности периодов, когда пациенты не нуждались в инъекциях гидрокортизона. Результаты исследования представлены в таблице. Таблица. Влияние активированной формы гидрокортизона на длительность терапевтического эффекта гидрокортизона в терапевтической дозе.

Режим лечения	Длительность эффекта
	инъекции
	(интервал между
	инъекциями
	в режиме «по
	требованию»), дней
1. Гидрокортизон 20-25 мг	2,8 ± 0,3
2. Гидрокортизон 20-25 мг + активированная	6,3 ± 0,5 *
форма гидрокортизона в сверхмалой дозе per os	
To among the company of	

<sup>\* -</sup> отличие от собственного контроля достоверно, p<0.05.

Таким образом, активированная форма гидрокортизона в сверхмалой дозе потенцирует противовоспалительное действие гидрокортизона в терапевтической дозе.

#### Пример 5.

Целью настоящей работы явилось экспериментальное изучение влияния активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе на противоопухолевую и антиметастатическую активность циклофосфана в терапевтической дозе.

Эксперименты проводились на мышах линии С57ВІ/6 обоего пола массой 18-25 г. Гематогенно метастазирующие карциному легких Льюис (3LL), рак легкого-67 (РЛ-67) и меланому В-16 (В-16) перевивали внутримышечно. Циклофосфан в дозе 125 мг/кг вводили однократно внутрибрюшинно на 11-е (3LL), 12-е (РЛ-67) и 16-е Потенцированный опухолей. трансплантации после (B-16) СУТКИ гомеопатической технологии препарат, содержащий смесь гомеопатических разведений циклофосфана С12+С30+С200 (эквивалентная концентрация 10<sup>-24</sup>, 10<sup>-10</sup>  $^{60}$ ,  $10^{-400}$  масс.долей соответственно), — активированную форму циклофосфана животные получали в дозе 0,3 мл на мышь внутрижелудочно в течение 9-10 суток, начиная через 1 ч после инъекции цитостатика. Части животных экспериментальных групп вместо циклофосфана в терапевтической дозе внутрибрющинно вводили физиологический раствор. Мыши контрольных групп получали внутрижелудочно потенцированную воду. Оценку эффективности лечебных воздействий производили на 19-е (3LL), 21-е (РЛ-67) и 27-е (В-16) сутки эксперимента, определяя массу опухоли (по разности между массой здоровой лапы и с опухолью) и подсчитывая торможение ее роста относительное уменьшение массы опухоли по сравнению с контрольной группой. При оценке интенсивности развития процесса метастазирования определяли среднее количество и площадь метастатических узлов на одну мышь в группе, частоту метастазирования опухоли в процентах (по отношению числа животных с метастазами к их общему количеству в группе).

Курсовое введение активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе после инъекции физиологического раствора не оказывало противоопухолевого и антиметастатического действия (по сравнению с контролем). Курсовое введение активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе на фоне химиотерапии 3LL не вызывало достоверных изменений в массе первичного опухолевого узла, однако значительно повышало антиметастатический эффект циклофосфана в терапевтической дозе, о чем свидетельствовало отсутствие видимых метастазов в легких животных опытной группы. После введения активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе в схему лечения цитостатиком опухоли РЛ-67 количество метастазов и их площадь уменьшились в 3,8 и 12,5 раз соответственно, и лишь у 25 % мышей отмечалось метастатическое поражение легких. В то же время, введение активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе мышам с РЛ-67 значительно повышало ингибирующее действие цитостатика в отношении первичного опухолевого узла. При сочетании активированной формы и терапевтической дозы циклофосфана проявилось ингибирующее влияние препарата на развитие процесса диссеминации меланомы В-16. Так, включение в схему лечения активированной формы циклофосфана группе показателя снижению этого достоверному приводило комбинированной терапии.

Таким образом, на трех экспериментальных моделях опухолевой патологии показана способность активированной формы циклофосфана в сверхмалой дозе потенцировать противоопухолевое и антиметастатическое действие этого цитостатика в терапевтической дозе. Следует отметить, что наблюдаемое

повышение противоопухолевого и антиметастатического действия химиотерапии не сопровождалось усилением токсичности.

#### Пример 6.

Влияние активированной формы широко изучаемого в психофармакологии препарата — этанола на анксиолитический эффект этанола оценивали у крыс в экспериментальной модели конфликтной ситуации по Vogel J., 1971 (столкновения питьевой мотивации и электроболевого раздражения в условиях питьевой депривации). Этанол (10% водный раствор), активированную форму этанола в сверхмалой дозе (гомеопатической разведение С1000, эквивалентная концентрация 10-2000 массовых долей) в виде водного раствора или смесь 10% этанола и активированной формы этанола в объемном отношении 10:1 вносили в поилку камеры для исследования наказуемого питьевого поведения. Анксиолитический эффект оценивали по числу наказуемых взятий воды. Результаты представлены в таблице.

Группы животных	Число наказуемых взятий воды		
1. Контроль	170,5 ± 38,2		
2. Этанол 10%	317,2 ± 41,0 *		
3. Активированная форма	205,3 ± 53,6		
этанола в сверхмалой дозе			
4. Этанол 10% + активированная	396,7 ± 28,1 *, #		
форма			

<sup>\* -</sup> отличие от контроля достоверно, \*\* - отличие от группы 2 достоверно, p<0.05.

Таким образом, активированная форма этанола в сверхмалой дозе не оказывает статистически значимого анксиолитического действия в условиях конфликтной ситуации, но потенцирует анксиолитический эффект этанола в концентрации 10%.

#### Пример 7.

Влияние активированной формы морфина в сверхмалой дозе на анальгетический эффект морфина оценивали у крыс в тесте отдергивания конечности в ответ на электроболевое раздражение. В разных экспериментальных группах крысы внутрибрюшинную получали однократную инъекцию: терапевтической дозе (5 мг/кг); б) активированной формы морфина в сверхмалой дозе (гомеопатическое разведение С200, эквивалентная концентрация 10-400 массовых долей) – в 0,5 мл водного раствора; в) морфина в терапевтической дозе активированной форме одновременно (в одном шприце, в объемном соотношении 5:1). В качестве контроля служила дистиллированная вода. Регистрировали исходные пороги ноцицептивной реакции и через 30 мин после введения препаратов. Анальгезирующий эффект оценивали по повышению порога ноцицептивной реакции по сравнению с исходной. Результаты представлены в таблице.

Группа животных	Пороги ноцицептивной реакции, вольт	
·		
	До введения	После введения
1. Контроль	$30,7 \pm 2,5$	$31,0 \pm 3,0$
2. Активированная форма морфина в	$31,2 \pm 2,1$	27,9 ± 2,9
сверхмалой дозе		
3. Морфин 5 мг/кг	29,7 ± 2,6	38,2 ± 2,8 *
4. Сочетанное введение морфин 5 мг/кг +	31,7 ± 2,8	44,5 ± 2,1 *,#
активированная форма в сверхмалой дозе		

\* - отличие от исходного значения достоверно, # - отличие от группы 3 достоверно, p<0.05.

Таким образом, активированная форма морфина в сверхмалой дозе при однократном введении не оказывает статистически значимого анальгезирующего действия, но потенцирует обезболивающий эффект однократного введения морфина в дозе 5 мг/кг.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

Применение активированной формы лекарственного вещества в малой или сверхмалой дозе в качестве средства для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия того же лекарственного вещества в терапевтической дозе.

#### РЕФЕРАТ

СРЕДСТВО ДЛЯ ПОТЕНЦИРОВАНИЯ ЛЕЧЕБНЫХ ЭФФЕКТОВ – УСИЛЕНИЯ ДЕЙСТВИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ВЕЩЕСТВА.

Изобретение относится к области медицины, в частности к фармакологии и фармакотерапии и может быть использовано для повышения терапевтической активности лекарственных препаратов.

Сущность изобретения заключается в применении активированной формы лекарственного вещества в малой или сверхмалой дозе в качестве средства для потенцирования лечебных эффектов — усиления действия того же лекарственного вещества в терапевтической дозе.

# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/RU04/000374

International filing date: 27 September 2004 (27.09.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: RU

Number: 2003129126

Filing date: 01 October 2003 (01.10.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 19 January 2005 (19.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

